550280

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年10 月7 日 (07.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/085653 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/62, C12P 21/02, C07K 19/00, 14/44, 14/47, A61K 38/16, A61P 35/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/003956

(22) 国際出願日:

2004年3月23日(23.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2003-081337 2003 年3 月24 日 (24.03.2003) JF

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 学校法人 日本医科大学 (NIPPON MEDICAL SCHOOL FOUN-DATION) [JP/JP]; 〒1138602 東京都文京区千駄木 1 丁 目 1 番 5 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 太田 成男 (OHTA, Shigeo) [JP/JP]; 〒1138602 東京都文京区千駄木 1 丁目 1番5号 日本医科大学内 Tokyo (JP). 麻生 定光 (ASOH, Sadamitsu) [JP/JP]; 〒1138602 東京都文京区 千駄木 1 丁目 1番5号 日本医科大学内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 平木 祐輔 , 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒 1050001 東京都港区虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門5森 ビル 3階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CELL DEATH-INDUCING FUSED GENE ACTING SPECIFICALLY ON CANCER AND GENE PRODUCT THEREOF

(54) 発明の名称: 癌に特異的に作用する細胞死誘導融合遺伝子及びその遺伝子産物

(57) Abstract: It is intended to provide a protein having a potent effect of inducing cell death (i.e., a fused protein having a denatured Bax protein carrying GEP fused to the N-terminal and a homing signal peptide having a homing effect on cancer cells further fused in the N-terminal side); a gene encoding the fused protein; and a cancer cell proliferation inhibitor containing the fused protein. Namely, a fused gene containing a cell death-inducing gene specifically acting on cancer cells, which is a fused gene having a gene encoding a cancer cell-specific homing signal peptide sequence, a gene encoding a green fluorescent protein (GFP) and a gene encoding Δ -NBax with a deletion of the N-terminal sequence containing BH3 region of human Bax in this order, and a fused protein encoded by the fused gene.

▼ (57) 要約: 本発明は、強力な細胞死誘導作用を有するタンパク質、すなわちGFPをN末端に融合した改変型Baxタンパク質のN末端側にさらに癌細胞へのホーミング作用を有するホーミングシグナルペプチドを融合させた融合タンパク質、該融合タンパク質をコードする遺伝子、および該融合タンパク質を含む癌細胞増殖抑制剤を提供する。本発明は、癌細胞に特異的に作用する細胞死誘導遺伝子を含む融合遺伝子であって、癌細胞に特異的なホーミングシグナルペプチド配列をコードする遺伝子、グリーン蛍光タンパク質(GFP)をコードする遺伝子およびヒトBaxの BH3領域を含むN末端配列を除去した ANBaxをコードする遺伝子をこの順番で融合させた融合遺伝子および該融合 遺伝子がコードする融合タンパク質である。



) 2004/085653 A

明細書

癌に特異的に作用する細胞死誘導融合遺伝子及びその遺伝子産物

技術分野

本発明は、強力な細胞死誘導作用を有するタンパク質、すなわちGFPをN末端に融合した改変型Baxタンパク質のN末端側にさらに血管新生している内皮細胞の表面受容体へのホーミング作用を有するホーミングシグナルペプチドを融合させた融合タンパク質、該融合タンパク質をコードする遺伝子、および該融合タンパク質を含む癌細胞増殖抑制剤に関する。

背景技術

アポトーシスはプログラムされた細胞死であり、Bax遺伝子は強力なアポトーシス誘導遺伝子として知られている。一方、アポトーシスを抑制する癌遺伝子として、Bcl-2遺伝子が知られており、Bcl-2タンパク質に相同性を示す多数のBcl-2ファミリーに属するタンパク質が知られている(Bcl-2、Bcl-XL等)。

アポトーシスあるいは広く細胞死を誘導する遺伝子の癌細胞への導入は抗癌治療の有望な方法であるが、近年Bcl-2、Bcl-XL等のBcl-2ファミリーのタンパク質が癌細胞において発現し、Baxタンパク質の細胞死誘導に対して拮抗作用を示すことが報告されている。Bcl-2ファミリータンパク質はBaxタンパク質のBH3と呼ばれる領域を介してBaxタンパク質と結合し、拮抗作用を示す。本発明者は、BH3領域を含むN末端を欠損させた第112位から192位のアミノ酸からなるN端側欠失Bax(Δ NBax)について検討し、 Δ NBaxが細胞死誘導遺伝子Baxの細胞死誘導領域であることを報告した(Biochem Biophys Res Commun. 1998 Feb 13; 243(2):609-616)。 Δ NBaxをプロモーターの下流に連結し、細胞中で発現させると細胞死を誘導し、またBcl-XLと強発現させた場合でも細胞死誘導活性が阻害されることはなかった。この Δ NBaxをコードする遺伝子、該遺伝子を含むベクターおよび Δ NBaxペプチドを癌細胞増殖抑制に用い得ることについても報告されている(特開2002-355034号公報)。

一方、抗癌剤等の薬剤を細胞に特異的に導入するためのホーミングシグナルペ

プチドが現在種々研究されている。例えば、NGR、RGDと命名されたペプチドは血管新生している内皮細胞に選択的に作用することが知られており(Nat Med. 199 9 Sep; 5(9):1032-1038)、癌組織中の血管新生している内皮細胞の表面受容体への特異的ホーミングシグナルペプチドとして使用できる可能性がある。

現在癌の治療は主に抗がん剤を投与する化学療法、放射線を患部に照射する放射線療法、抗癌細胞抗体を投与する免疫療法および遺伝子治療によっている。しかし、化学療法や放射線療法は各種の副作用が問題となっている。また、免疫療法は長期間の経過を要し、さらに遺伝子療法では遺伝子の患者に対する作用等安全性の面で開発に多大な労力を要する。このため分子量の大きな癌細胞に直接作用するタンパク質を標的部位に直接作用する癌治療法が望まれていたが、従来は癌細胞の増殖を強く抑制し、なおかつ癌細胞に特異的に作用するタンパク質であって、癌治療に確実に用い得るものはなかった。 ΔNBaxを特異的に癌組織中の血管新生している内皮細胞の表面受容体に作用させることができれば、従来の方法の有する欠点を解消し、より効率的な癌細胞増殖抑制剤として利用されることが期待されていた。しかし、従来このような検討はされていなかった。また、 ΔNBaxはそのままでもアポトーシス誘導活性を有するが、より強力なアポトーシス誘導活性を有するが、より強力なアポトーシス誘導活性をもつ ΔNBaxが望まれていた。

発明の開示

本願発明は、改変型Baxである $\Delta NBax$ のPポトーシス誘導作用を増大させ、さらに血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用させることを目的とする。具体的には、 $\Delta NBax$ に血管新生している内皮細胞の表面受容体特異的なホーミングシグナルペプチドおよびグリーン蛍光タンパク質(Green Fluorescent Protein、GFP)をホーミングシグナルペプチド、GFP、 $\Delta NBax$ の順で融合させた融合タンパク質およびそれをコードする遺伝子、ならびにそれらを含む抗癌剤を提供することを目的とする。

本発明者はΔNBaxの作用の検討を行うために、ΔNBaxのN末端側にΔNBaxの細胞内の局在の視覚化を容易にすべくGFPを融合した融合タンパク質を作製し、株化細胞に導入し細胞死誘導作用を調べた。その結果、驚くべきことにGFPと融合したΔNBaxの細胞死誘導作用が促進されていることを見出した。さらに、本発明

者はGFPと融合しアポトーシス誘導作用が促進された ΔNBaxを癌組織中の血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用させる方法について鋭意検討を行った結果、NGR、RGD等のホーミングシグナルペプチドをGFPのN末端側に融合させることにより、アポトーシス誘導作用が促進された ΔNBaxを血管新生している内皮細胞の表面受容体で特異的に作用させることができることを見出し本発明を完成させるに至った。

すなわち、本発明は以下の通りである。

- [1] 血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用する細胞死誘導遺伝子を含む融合遺伝子であって、血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的なホーミングシグナルペプチド配列をコードする遺伝子、グリーン蛍光タンパク質 (GFP) をコードする遺伝子およびヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した Δ NBaxをコードする遺伝子をこの順番で融合させた融合遺伝子、
- [2] ホーミングシグナルペプチド配列が、以下の(a) \sim (o) のペプチド配列からなる群から選択される[1]の融合遺伝子、
- (a) RGDペプチド配列、
- (b) NGRペプチド配列、
- (c) 配列番号7に示されるペプチド配列、
- (d) 配列番号8に示されるペプチド配列、
- (e) 配列番号9に示されるペプチド配列、
- (f) 配列番号10に示されるペプチド配列、
- (g) 配列番号11に示されるペプチド配列、
- (h) 配列番号12に示されるペプチド配列、
- (i) 配列番号13に示されるペプチド配列、
- (j) 配列番号14に示されるペプチド配列、
- (k) 配列番号15に示されるペプチド配列、
- (1) 配列番号16に示されるペプチド配列、
- (m) LDVからなるペプチド配列、
- (n) 配列番号17に示されるペプチド配列、および
- (0) 配列番号18に示されるペプチド配列
- [3] ホーミングシグナルペプチド配列が、血管新生している内皮細胞へのホー

ミングシグナルペプチド配列であるRGDまたはNGRである、[2]の融合遺伝子、

- [4] ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した \triangle NBaxがヒトBAXのアミノ酸配列第112位から192位のアミノ酸配列からなる、[1]から[3]のいずれかの融合遺伝子、
- [5] 融合遺伝子が以下の(p)または(q)のDNAからなる[1]から[3]のいずれかの融合遺伝子、
- (p) 配列番号3または5で表わされる塩基配列からなるDNA
- (q) (p) のDNAの塩基配列からなるDNAと相補的な配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ血管新生している内皮細胞に結合し、促進された細胞死誘導作用を有するタンパク質をコードするDNA
- [6] [1]から[5]のいずれかの融合遺伝子を含む発現ベクター、
- [7] 発現ベクターが無細胞系で融合遺伝子を発現し得る[6]の発現ベクター、
- [8] [7]の発現ベクターを in vitro で発現させることを含む、[1]から[5] のいずれかの融合遺伝子がコードする融合タンパク質を製造する方法、
- [9] 血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用する細胞死誘導タンパク質を含む融合タンパク質であって、血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的なホーミングシグナルペプチド配列、グリーン蛍光タンパク質(GFP)およびヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去したΔNBaxタンパク質をこの順番で融合させた融合タンパク質、
- [10] ホーミングシグナルペプチド配列が、以下の(a) \sim (o) のペプチド配列からなる群から選択される[9]の融合タンパク質。
- (a) RGDペプチド配列、
- (b) NGRペプチド配列、
- (c) 配列番号7に示されるペプチド配列、
- (d) 配列番号8に示されるペプチド配列、
- (e) 配列番号9に示されるペプチド配列、
- (f) 配列番号10に示されるペプチド配列、
- (g) 配列番号11に示されるペプチド配列、
- (h) 配列番号12に示されるペプチド配列、
- (i) 配列番号13に示されるペプチド配列、

- (j) 配列番号14に示されるペプチド配列、
- (k) 配列番号15に示されるペプチド配列、
- (1) 配列番号16に示されるペプチド配列、
- (m) LDVからなるペプチド配列、
- ·(n) 配列番号17に示されるペプチド配列、および
- (o) 配列番号18に示されるペプチド配列
- [11] ホーミングシグナルペプチド配列が、血管新生している内皮細胞へのホーミングシグナルペプチド配列であるRGDまたはNGRである、[10]の融合タンパク質、
- [12] ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した \triangle NBaxがヒトBAXのアミノ酸配列第112位から192位のアミノ酸配列からなる、[10]または[11]の融合タンパク質、
- [13] 以下の (r) 若しくは (s) に示す[10]から[12]のいずれかの融合タンパク質、および
- (r) 配列番号4または6で表されるアミノ酸配列を有する融合タンパク質
- (g) (r)の融合タンパク質アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を有し、かつ血管新生している内皮細胞に結合し、促進された細胞死誘導作用を有するタンパク質
- [14] [10]から[13]のいずれかの融合タンパク質を含む癌細胞増殖抑制剤、ならびに
- [15] [14]の癌細胞増殖抑制剤であって、グリーン蛍光タンパク質(GFP)とヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した Δ NBaxタンパク質との融合により、ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した Δ NBaxタンパク質の細胞死誘導作用が、単独のヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した Δ NBaxタンパク質の細胞死誘導作用に比べ増強されている癌細胞増殖抑制剤。

本明細書は本願の優先権の基礎である日本国特許出願2003-081337号の明細書 および/または図面に記載される内容を包含する。

図面の簡単な説明

図1は、GFP-ANBaxとANBaxの細胞死誘導活性の比較の結果を示す図である。

図2は、NGR-GFP-ANBaxの細胞への取込みを示す写真である。

図3は、PI陽性像を示す写真である。

図4は、担癌マウスを用いたNGR-GFP- Δ NBaxの抗腫瘍効果を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

本願発明は細胞死誘導遺伝子ヒトBaxの細胞死誘導領域部分を含む融合遺伝子およびその遺伝子がコードするタンパク質であり、該融合遺伝子はホーミングシグナルペプチドをコードする遺伝子およびGFP (Green Fluorescent peptide) をコードする遺伝子を含み、5'側からホーミングシグナルペプチドをコードする遺伝子、GFPをコードする遺伝子およびBaxの細胞死誘導領域部分の順番で連結されている。

Baxの細胞死誘導領域部分は、BaxのBH1領域、BH2領域およびBH3領域のうち、Baxタンパク質の細胞死誘導作用に対して拮抗的に作用するBlc-2ファミリーのタンパク質が相互作用するBH3領域を除いた部分である。BH3領域はBaxのN端側のアミノ酸配列の第59位から73位または77位をコア領域としており、Baxの細胞死誘導領域部分を含む改変型BaxはBax遺伝子の5、端側のBaxタンパク質のN端側のアミノ酸配列の少なくとも第59位から73位または77位に相当するヌクレオチドを欠失させたもの(ΔNBax)である。このようなBaxの細胞死誘導領域部分を含む改変型Baxとして、Bax遺伝子がコードする192アミノ酸からなるBaxタンパク質の第112位のアミノ酸から第192位のアミノ酸をコードする243塩基からなるポリヌクレオチドが好ましい。ヒトBax遺伝子の塩基配列を配列番号1に、ヒトBaxタンパク質のアミノ酸配列を配列番号2に示す。この配列情報からヒトBax cDNAを通常の遺伝子工学的技法により合成し、制限酵素等を用いてΔNBax遺伝子を得ることができる。例えば、Biochem Biophys Res Commun. 1998 Feb 13; 243(2):609-616に記載の方法により取得できる。

本発明において、ANBax遺伝子は好適には配列番号1で表される塩基配列の第334位~第576位の塩基配列からなるDNA(Baxタンパク質の第112位~192位のアミノ酸配列に相当)からなる遺伝子であるが、該DNAに相補的なDNAとストリンジェ

ントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞死誘導作用を有するタンパク質をコ ードするDNAからなる遺伝子も含まれる。ストリンジェントな条件とは、例えば、 ナトリウム濃度が500~1000mM、好ましくは700mMであり、温度が50~70℃、好ま しくは65℃での条件をいう。また配列番号1で表される塩基配列の第334位~第5 76位の塩基配列からなるDNAと、BLAST等(例えば、デフォルトすなわち初期設定 のパラメータを用いて)を用いて計算したときに、少なくとも85%以上、好まし くは90%以上、さらに好ましくは95%以上、特に好ましくは97%以上の相同性を 有しており細胞死誘導作用を有するタンパク質をコードするDNAからなる遺伝子 も含まれる。さらに、配列番号1で表される塩基配列の第334位~第576位の塩基 配列からなるDNAにおいて、1または複数の塩基が欠失、置換、付加され、かつ 細胞死誘導作用を有するタンパク質をコードするDNAからなる遺伝子も含まれる。 ここで、細胞死誘導作用とは、細胞に細胞死を起こさせる作用をいい、アポトー シスとネクローシスがある。例えば、細胞死の一形態であるアポトーシスにより 細胞核の染色体凝集、細胞核の断片化、細胞表層微絨毛の消失、細胞質の凝縮と いう特徴的な形態が現れる。Baxはもともとアポトーシス誘導(促進)タンパク 質として発見されたが、Baxは細胞によってはネクローシスも引き起こすことが 報告されている (Shinomura, N., et al. Oncogene, Vol. 18:5703(1999))。本 明細書において細胞死という場合、アポトーシスとネクローシスの両方が含まれ ている。タンパク質が細胞死誘導作用を有するか否かは、本願明細書の実施例4 の方法に従いin vitroで決定することができる。

GFPは、クラゲAequorea victoria由来のgfp 10遺伝子によりコードされるAequorea victorea 由来のものを用いることができる((Prasher, D. C. ら (1992), "Primary structure of the Aequorea victoria green fluorescent protein", Gene 111:229-233))。また、GFP遺伝子は市販のものも用いることができ、例えば市販のベクターpGreenlantern (Invitrogen LifeTechnology)(特表2000-503536号公報)に含まれるGFPをコードする遺伝子を用いることもできる。配列番号3の第40位から753位の塩基配列(配列番号5では、第28位から第741位)がGFPをコードする遺伝子の配列を示す。また、種々の改変型GFPが知られており、これらの改変型GFPを本発明のGFPとして用いることもできる。このような改変型GFPとしてEGFP (enhanced green fluorescent protein)、GFPUV、GFPmut3.1、BFP2

(すべてClonetech社から入手可能)、Venus (Nature Biotechnology January 2002 $Vol.\ 20-1,\ 87-90$)、S65Tが挙げられる。また、GFPの蛍光色の変異体である、EB FP (Blue)、ECFP (Cyan)、EYFP (Yellow) (すべてCLONTECH社から入手可能) も本発明のGFPとして使用できる。これらの改変型GFPは例えば、『実験医学別冊ポストゲノム時代の実験講座 3 GFPとバイオイメージング』 宮脇敦史 編、2000年10月25日第1版第1刷発行、羊土社 に詳細に記載されており、この記載を参照して入手することができる。さらに、 $\Delta NBax$ と融合させた場合に $\Delta NBax$ の細胞死誘導作用をより促進するように改変されたGFPまたはその誘導体タンパク質も本発明のGFPに含まれる。

ホーミングシグナルペプチドとは、特定の細胞の表面に発現している受容体 (ホーミングシグナルペプチドのリガンド)と結合するペプチドをいい、体内に 投与した場合に体液中を循環しそのホーミングシグナルペプチドが特異的に結合 し得る受容体を表面に担持している標的細胞に到達し結合する。ホーミングシグ ナルペプチドのC末端側に薬剤となりうるタンパク質等と結合させた場合、ホー ミングシグナルペプチドは該タンパク質を標的細胞に到達させ該タンパク質がそ の細胞内部に取り込まれる。本願発明では血管新生している内皮細胞の表面受容 体に特異的に結合することにより血管新生している内皮細胞に特異的に結合する ペプチドを用いる。ホーミングシグナルペプチドとして、血管新生している内皮 細胞のホーミングシグナルペプチド受容体に特異的結合するNGRおよびRGD(Nat Med. 1999 Sep; 5(9):1032-1038) を用いることができ、NGRおよびRGDの塩基配 列は、それぞれ配列番号3の第4位から第33位および配列番号5の第7位から第 21位の塩基配列で示される。NGRはAminopeptidase N(CD13)に結合し(Pasqualini, R., et al., Cancer Research (2000) 60: 722-727)、RGDはインテグリンの α v β3およびανβ5に結合する (Koivunen, E., et al., Bio/Technology (1995) 13: 265-270) ことが知られている。ホーミングシグナルペプチドとしてNGRま たはRGDを用いた場合、ホーミングシグナルは血管新生している内皮細胞にホー ミングするので、ホーミングシグナルペプチドと融合した細胞死誘導タンパク質 が癌組織中の血管新生している内皮細胞の表面受容体に結合し該内皮細胞に取り 込まれ癌組織中の血管新生している細胞の細胞死を引き起こす。癌組織中におい て癌細胞は血管新生している内皮細胞から生存・増殖に必要な養分を受け取って

いるので、これらの内皮細胞が細胞死を起こすことにより癌細胞は養分補給を受けられなくなり、癌細胞も死滅する。従って、ホーミングシグナルペプチドと融合した細胞死誘導タンパク質は、最終的に癌細胞を殺す効果がある。また、癌細胞によっては、癌細胞に脱分化した後に血管新生している内皮細胞が有している受容体を発現すると、この場合はホーミングシグナルペプチドが直接癌細胞に結合し、細胞死誘導タンパク質が癌細胞に取り込まれ癌細胞の細胞死を引き起こす。例えば、上述のNGRはカポシ肉腫由来のKS1767癌細胞に結合することが報告されている(Ellerby, H.M., et al. Nature medicine Vol. 5:1032 (1999))ので、NGRを融合した本発明の融合タンパク質は直接癌細胞の細胞死を引き起こすことができる。但し、ホーミングシグナルペプチドはこれらのペプチドに限定されず、特定組織または器官の細胞に特異的に結合し得る種々のペプチドを、該組織または器官の癌組織へのホーミングのために用いることができ、以下のものが例示できる。

- (1) 臓器特異的ホーミングシグナルペプチド (Pasqualini, R. & Ruoslahti, E. (Nature 1996 vol. 380, pp. 364-366.))
- (a) CLSSRLDAC (配列番号 7)、CNSRLHLRC (配列番号 8)、CENWWGDVC (配列番号 9)、WRCVLREGPAGGCAWFNRHRL (配列番号 10)の4個は脳を標的にする。
- (b) CLPVASC (配列番号11)、CGAREMC (配列番号12)の2個は腎臓を標的にする。
- (2) (関節の) 滑膜を標的にするホーミングシグナルペプチド (Lee, L. et al, (Arthritis Rheum 2002 vol. 46, pp. 2109-2120.))

CKSTHDRLC (配列番号13)

- (3) tumor lymphaticsを標的にするホーミングシグナルペプチド (Laakkonen,
- P., et al (Nature Medicine 2002 vol. 8, pp. 751-755))

CGNKRTRGC (配列番号14)

(4) 血管新生している血管内皮細胞を標的にするホーミングシグナルペプチド (Asai, T., et al (FEBS Letter 2002 vol. 520, pp. 167-170.))

APRPG (配列番号15)

(5) 細胞の表面に存在するインテグリン(インテグリンは総称で、複数の種類がある) に結合するペプチド (Koivunen, E., et al (Method in Enzymology1994,

vol. 245, pp. 346-369.))

KQAGDV (配列番号16)、LDV、KRLDGS (配列番号17)、DGEA (配列番号18)の4個が知られている。

また、癌抗原に結合する抗癌抗原抗体、または該癌抗原に結合し得るその抗体 の断片も本発明においてホーミングシグナルペプチドと同様の作用を有するもの として用いることができる。

Baxの細胞死誘導領域を含む部分、GFPおよびホーミングシグナルペプチドは、 N末端側からホーミングシグナルペプチド、GFPおよびBaxの細胞死誘導領域を含 む部分の順番で融合させる。これは、ホーミングシグナルペプチドは、そのC末 端側に存在するタンパク質を標的細胞に導入させることができるからであり、ま たBaxはそのC末端部分に膜融合部位があるからである。ΔNBaxは単独でも細胞死 誘導作用を有しているが、ΔNBaxのN末端側にGFPを融合させることによりΔNBax の細胞死誘導作用が促進される。本発明においてGFPとΔNBaxの融合タンパク質 の促進された細胞死誘導作用とは、ΔNBax単独で示す細胞死誘導作用よりも強い 細胞死誘導作用をいう。GFPとΔNBaxの融合タンパク質の細胞死誘導作用が促進 されているかどうかは、ΔNBaxタンパク質単独およびGFPとΔNBaxタンパク質の 融合タンパク質の両方を用いて本明細書の実施例1の(2)に記載の方法により 両者の細胞死誘導作用を比較すればよい。例えば適当な宿主細胞集団にGFP遺伝 子とΔNBax遺伝子の融合遺伝子を含む適当なベクターおよびΔNBax遺伝子のみを 含む該ペクターをそれぞれ導入し、GFPとΔNBaxの融合タンパク質および単独の ΔNBaxタンパク質を発現させた場合の生細胞率により細胞死誘導作用を測定した 場合、GFPとΔNBaxの融合タンパク質の細胞死誘導作用は、ΔNBax単独での細胞 死誘導作用よりも有意に強く、好ましくは1. 5倍以上強く (ΔNBax単独での生 細胞率がGFPとΔNBaxの融合タンパク質の生細胞率の1.5倍以上)、さらに好 ましくは2倍以上強く、特に好ましくは3倍以上強い。

ホーミングシグナルペプチドをコードする遺伝子、GFPをコードする遺伝子およびBaxの細胞死誘導領域部分をコードする遺伝子の融合は、通常の遺伝子組換えの手法により行うことができる。この際、適当な制限部位を導入して行うことができる。上述のようにホーミングシグナルペプチドをコードする遺伝子、GFPをコードする遺伝子およびBaxの細胞死誘導領域部分をコードする遺伝子の順で

融合させる。この際、融合する遺伝子の間にストップコドンが現れないようにす る。融合する遺伝子の間の距離は限定されず、両者の間にリンカーが含まれてい てもよい。ホーミングシグナルペプチドの活性および増大された細胞死誘導作用 を有する融合タンパク質が翻訳されるためには、3つの遺伝子のオープンリーデ ィングフレームを合わせるようにする。ホーミングシグナルペプチドとしてRGD、 ΔNBaxとしてヒトBaxタンパク質のアミノ酸配列の第112位から192位のアミノ酸 配列からなるΔNBaxを用いた場合の融合タンパク質をコードする遺伝子の塩基配 列を配列番号3に、ホーミングシグナルペプチドとしてNGR、ΔNBaxとしてヒトB axのタンパク質のアミノ酸配列の第112位から192位のアミノ酸配列からなるΔNB axを用いた場合の融合タンパク質をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号5に 示す。該DNAに相補的なDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、か つ血管新生している内皮細胞に結合し、ΔNBax単独よりも促進された細胞死誘導 作用を有するタンパク質をコードするDNAからなる遺伝子も本発明の遺伝子に含 まれる。ストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が500~1000mM、 好ましくは700mMであり、温度が50~70℃、好ましくは65℃での条件をいう。ま た配列番号3または5で表される塩基配列からなるDNAと、BLAST等(例えば、デ フォルトすなわち初期設定のパラメータを用いて)を用いて計算したときに、少一 なくとも85%以上、好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上、特に好ま しくは97%以上の相同性を有しておりコードする融合タンパク質が血管新生して いる内皮細胞に結合し、ΔNBax単独よりも促進された細胞死誘導作用を有するDN Aからなる遺伝子も含まれる。さらに、配列番号1で表される塩基配列からなるD NAにおいて、1または複数の塩基が欠失、置換、付加され、かつ血管新生してい る内皮細胞に結合し、ΔNBax単独よりも促進された細胞死誘導作用を有するタン パク質をコードするDNAからなる遺伝子も含まれる。

ホーミングシグナルペプチドとしてRGDおよびNGR以外のものを用いた場合も、 融合遺伝子全体として上述のように一部の塩基が欠失、置換、付加された配列を 有する融合遺伝子も、用いたホーミングシグナルペプチドがその標的細胞に結合 し、促進された細胞死誘導作用を有する限り、本発明の融合遺伝子に含まれる。

このようにして作製した融合遺伝子を入手可能な適当な発現ベクターに組み込んで、発現させ、目的の融合タンパク質を回収、精製することができる。但し、

この際発現ベクターを宿主細胞に導入してタンパク質を発現させようとする場合、ΔNBaxの細胞死誘導作用で、宿主細胞が死に易くなるので、無細胞系(セルフリーシステム)で発現させるのが望ましい。ここで無細胞系での発現とは、発現させようとする遺伝子を含む発現ベクターを宿主細胞に導入することなく、in vit ro で必要な試薬と混合し遺伝子を発現させることをいう(Spirin, A. S. et al, (1988) "A continuous cell-free translation system capable of production polypeptides in high yield" Science 242, 1162; Kim, D.M., et al., (1996) "A highly efficient cell-free protein synthesis system from E. coli" Eur. J. Biochem. 239, 881-886)。市販の無細胞発現キットを用いてタンパク質を発現させることができる。このようなキットとして例えば、Rapid Translation System (RTS) (Roche) やExpressway In Vitro Protein Synthesis System (Invitrogen)等がある。この際、用いる発現ベクターは限定されないが、それぞれの無細胞系発現システムに適したベクターがあるのでそれを使用すればよい。前者のキット用発現ベクターとして、pIVEX2. 2bNdeが挙げられ、後者のキット用発現ベクターとして、pIVEX2. 2bNdeが挙げられ、後者のキット用発現ベクターとして、pEXP1やpEXP2が挙げられる。

また、本発明の融合遺伝子を含む発現ベクターを宿主細胞に組込んで発現させる細胞を用いる発現システムで本発明の融合遺伝子を発現させ、本発明の融合タンパク質を発現させる場合は、融合遺伝子が常に発現していては、細胞死誘導タンパク質の作用により宿主細胞が細胞死を起こして増殖できなくなってしまう。そのため、宿主細胞を充分増殖させてから、発現融合タンパク質が細胞壊死を引き起こすまでの間に融合遺伝子を発現させる為に、発現誘導システムを有する宿主細胞を用いる必要がある。発現誘導システムを有する宿主細胞を用いる必要がある。発現誘導システムを有する宿主細胞を用いる必要がある。発現誘導システムを有する宿主細胞をが起こる前に充分な量の融合タンパク質を得ることができる。遺伝子を誘導的に発現し得るベクターとは、特定の処理を施すことにより組込まれた外来遺伝子の発現が誘導されるベクターをいう。例えば、特定の調節物質または温度条件で発現を誘導または抑制し得るプロモーターをベクターに組込むことにより誘導型発現ベクターを構築することが可能である。このようなプロモーターとして宿主細胞の培養培地中に誘導物質である薬剤を導入することにより特異的に誘導するプロモーターがある。例えばlacプロモーター、tacプロモーターは

イソプロピルー β -D-チオガラクトピラノシド(IPTG)で発現が誘導される。また、T7プロモーター系において、T7 RNAポリメラーゼDNA(T7 DNA1)が1acプロモーターの下流に連結されている場合においても、発現誘導物質としてIPTGが用いられる。さらに、trpプロモーターは 3 β -インドリルアクリル酸で発現が誘導される。発現誘導は、発現誘導物質の添加のみならず、培養温度を変化させることによって行ってもよい。 λ cItsリプレッサーおよび λ PL-プロモーターを含有する発現ベクターを有する組換え体を使用する場合、培養を、例えば約15~36℃、好ましくは約30~36℃で行い、 λ cItsリプレッサーの不活化による発現誘導を、例えば約37~42℃で行うのが好ましい。T7プロモータの系においても、T7 RNAポリメラーゼDNA(T7 DNA1)が λ PLプロモーターの下流に連結されている場合には、培養の温度を上昇させることにより、生成するT7ファージRNAポリメラーゼ11 により特異的にT7プロモーターを作動させる。

さらに、宿主細胞として細胞死誘導タンパク質に耐性を有する細胞を用いてもよい。例えば、 Δ NBaxに耐性の大腸菌等の耐性菌を用いればよい。このような細胞は、細胞をN-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン等の化学的変異原または紫外線等の物理的変異原により変異を起こさせ、細胞死誘導タンパク質に耐性を有する細胞をスクリーニングすることにより入手することができる。例えば、大腸菌に本発明の融合遺伝子を組込み、該組換え大腸菌に人為的に遺伝子変異を起こさせた後に培養した場合、増殖する大腸菌は Δ NBaxに対する耐性を有する大腸菌である。また、大腸菌に人為的に遺伝子変異を起こさせた後に、 Δ NBaxを作用させたときに増殖する大腸菌は Δ NBaxに対する耐性を有する大腸菌である。遺伝子に突然変異を起こさせる化学的変異原および物理的変異原ならびに変異原の利用法および用量は当業者に公知であるし、耐性を有する細胞をスクリーニングする方法も当業者ならば適宜設計することができる。

本発明の融合遺伝子を含む発現ペクターを宿主細胞に導入して融合タンパク質を発現させる場合は以下のようにして行う。

ベクターとして、プラスミド、ファージ、ウイルス等の宿主細胞において複製可能である限りいかなるベクターも用いることができる。例えば、pBR322、pBR3 25、pUC118、pUC119、pKC30、pCFM536等の大腸菌プラスミド、pUB110等の枯草菌プラスミド、pG-1、YEp13、YCp50等の酵母プラスミド、 λ gt110、 λ ZAPII等のフ

ァージのDNA等が挙げられ、哺乳類細胞用のベクターとしては、パキュロウイルス、ワクシニアウイルス、アデノウイルス等のウイルスDNA、SV40とその誘導体等が挙げられる。ベクターは、複製開始点、選択マーカー、プロモーターを含み、必要に応じてエンハンサー、転写終結配列(ターミネーター)、リボソーム結合部位、ポリアデニル化シグナル等を含んでいてもよい。前述のように組込んだ遺伝子を誘導的に発現させる場合は、プロモーターとして発現誘導し得るものを用いる。

ベクターは、商業的に入手可能なものを使用することができ、例えば細菌性のものではpEF1、pPROEX (Invitrogen)、pQE30、pQE31、pQE32、pQE70、pQE60、pQE-9 (Qiagen)、pGEX-5X-1、pGEX-5X-2、pGEX-5X-3、pBluescriptII KS、ptrc9 9a、pKK223-3、pDR540、pRIT2T (Pharmacia)、pET3a、pET3b、pET3c、pET-11a (Novagen)、pUC118 (宝酒造)、真核性のものではpXT1、pSG5 (Stratagene)、pSVK3、pBPV、pMSG、pSVL、SV40 (Pharmacia)等がある。

複製開始点として、大腸菌ベクターに対して、例えばColiE1、R因子、F因子由来のものが、酵母ベクターに対して、例えば 2μ mDNA、ARS1由来のものが、哺乳類細胞用ベクターに対して、例えばSV40、アデノウイルス、ウシパピローマウイルス由来のものを用いることができる。また、プロモーターとしてアデノウイルス又はSV40プロモーター、大腸菌lacまたはtrpプロモーター、ファージラムダ P_L プロモーター、酵母用としてのADH、PH05、GPD、PGK、AOX1プロモーター、蚕細胞用としての核多角体病ウイルス由来プロモーター等を用いることができる。

選択マーカーとして、大腸菌用ベクターには、カナマイシン耐性遺伝子、アンピシリン耐性遺伝子、テトラサイクリン耐性遺伝子等を、酵母用ベクターには、Leu2、Trp1、Ura3遺伝子等を、哺乳類細胞には、ネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子、チミジンキナーゼ遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子等を用いることができる。前述のように組込んだ遺伝子を誘導的に発現させる場合は、プロモーターとしてプロモーター下流の遺伝子の発現を誘導し得るものを用いる。

DNAのベクターへの導入は、任意の方法で行うことができる。ペクターは、 種々の制限部位をその内部に持つポリリンカーを含んでいるか、または単一の制

限部位を含んでいることが望ましい。ベクター中の特定の制限部位を特定の制限 酵素で切断し、その切断部位にDNAを挿入することができる。本発明の融合遺伝 子を含む発現ベクターを適切な宿主細胞の形質転換に用いて、宿主細胞に前記融 合遺伝子がコードするタンパク質を発現、産生させることができる。

宿主細胞としては、HB101、DH5、TG1、JM109、XL1-blue、BL21 (DE3)、BL21 (DE 3) pLysS等の大腸菌、ストレプトミセス、枯草菌等の細菌細胞、アスペルギルス属菌株等の真菌細胞、パン酵母、メタノール資化性酵母等の酵母細胞、ドロソフィラS2、スポドプテラSf9等の昆虫細胞、CHO、COS、BHK、3T3、C127等の哺乳類細胞等が挙げられる。前述のように本発明の細胞死誘導融合タンパク質が含む細胞死誘導タンパク質に対する耐性細胞を用いてもよい。

形質転換は、塩化カルシウム、リン酸カルシウム、DEAE-デキストラン介在トランスフェクション、エレクトロポレーション等の公知の方法で行うことができる。

得られたリコンピナント融合タンパク質は、各種の分離精製方法により、分離・精製することができる。例えば、硫酸アンモニウム沈殿、ゲルろ過、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー等を単独でまたは適宜組合せて用いることができる。この際、発現産物がGST等との融合タンパク質として発現される場合は、目的タンパク質と融合しているタンパク質またはペプチドの性質を利用して精製することもできる。例えばヒスチジンが6個以上並んだアミノ酸配列、いわゆるヒスチジンタグとの融合タンパク質として発現させた場合、ヒスチジンタグを有するタンパク質はキレートカラムに結合するので、キレートカラムを用いて精製することができる、またGSTとの融合タンパク質として発現させた場合、GSTはグルタチオンに対して親和性を有するので、グルタチオンを担体に結合させたカラムを用いるアフィニティークロマトグラフィーにより効率的に精製することができる。

このようにして得られた発現産物はN末端からホーミングシグナルペプチド、G FPおよび \triangle NBaxが連結した融合タンパク質である。ホーミングシグナルペプチド としてRGD、 \triangle NBaxとしてヒトBaxタンパク質のアミノ酸配列の第112位から192位 のアミノ酸配列からなる \triangle NBaxを用いた場合の融合タンパク質のアミノ酸配列を 配列番号 4 に、ホーミングシグナルペプチドとしてNGR、 \triangle NBaxとしてヒトBaxタ

ンパク質のアミノ酸配列の第112位から192位のアミノ酸配列からなるΔNBaxを用いた場合の融合タンパク質のアミノ酸配列を配列番号6に示す。

本発明の融合タンパク質は、血管新生している内皮細胞に結合し、ΔNBax単独よりも促進された細胞死誘導作用を有する限り、当該アミノ酸配列において少なくとも1個、好ましくは1若しくは数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が生じてもよい。

例えば、配列番号4または6で表されるアミノ酸配列の少なくとも1個、好ましくは1又は数個(例えば1~10個、さらに好ましくは1~5個)のアミノ酸が欠失してもよく、配列番号4または6で表わされるアミノ酸配列に少なくとも1個、好ましくは1又は数個(例えば1~10個、さらに好ましくは1~5個)のアミノ酸が付加してもよく、あるいは、配列番号4または6で表されるアミノ酸配列の少なくとも1個、好ましくは1又は数個(例えば1~10個、さらに好ましくは1~5個)のアミノ酸が他のアミノ酸に置換してもよい。この場合のアミノ酸の欠失、置換、付加は融合タンパク質のホーミングシグナルペプチド、GFP、 Δ N Baxタンパク質のいずれの部分に生じてもよい。

上記アミノ酸配列と、BLAST等(例えば、デフォルトすなわち初期設定のパラメータを用いて)を用いて計算したときに、少なくとも85%以上、好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上、特に好ましくは97%以上の相同性を有しているものも含まれる。

ホーミングシグナルペプチドとしてRGDおよびNGR以外のものを用いた場合も、融合タンパク質全体として上述のように一部のアミノ酸が欠失、置換、付加された配列を有する融合タンパク質も、用いたホーミングシグナルペプチドがその標的細胞に結合し、促進された細胞死誘導作用を有する限り、本発明の融合タンパク質に含まれる。

本発明は、上記融合タンパク質を有効成分として含む癌細胞増殖抑制剤組成物も含む。該組成物は、種々の形態で投与することができる。このような投与形態としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤等による経口投与、あるいは注射剤、点滴剤、座薬などによる非経口投与を挙げることができる。また、本発明の癌細胞増殖抑制剤を癌部に直接投与してもよい。この癌細胞増殖抑制剤は、公知の方法によって製造され、製剤分野において通常用いられる担体、希釈

剤、賦形剤を含む。たとえば、錠剤用の担体、賦形剤としては、乳糖、ステアリン酸マグネシウムなどが使用される。注射剤は、融合タンパク質を通常注射剤に用いられる無菌の水性もしくは油性液に溶解、懸濁または乳化することによって調製する。注射用の水性液としては、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液などが使用され、適当な溶解補助剤、たとえばアルコール、プロピレングリコールなどのポリアルコール、非イオン界面活性剤などと併用してもよい。油性液としては、ゴマ油、大豆油などが使用され、溶解補助剤としては安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどを併用してもよい。その投与量は、症状、年齢、体重および投与経路に依存するであろうから、医師の判断及び各患者の状況に応じて決定すべきである。有効用量は、in vitroにおける試験またはin vivoの動物モデル試験系から導かれる。例えば、担癌マウスにおいて、本発明の融合タンパク質を $0.2\sim0.4$ cm³の腫瘍に、2回直接投与した場合、500ng/ $\mu1$ の融合タンパク質を $50\mu1$ 投与することにより、マウスの腫瘍体積が減少する。

本発明を以下の実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるものではない。

[実施例1] GFP-ΔNBaxの作製

(1) GFP-ΔNBaxの作製

GFP (Green Fluorescence Protein) の遺伝子 (DNA断片A) と ANBaxの遺伝子 (DNA断片B) を2段階PCR法で結合させた。

pGreenlantern (Invitrogen LifeTechnology)を鋳型にして5'側プライマー Primer 1と3'側プライマー Primer 2でDNA断片Aを増幅した。Primer 1の3'側半分はGFP遺伝子の開始コドンからのセンスの塩基配列を含み、プライマーの5'端に制限酵素ClaIの切断部位 (ATCGAT)を持っている。Primer 2の5'側半分は△NBaxの遺伝子5'側のアンチセンスの配列(Alall2からSerl18)を含み、Primer 3と相補的な塩基配列である。また、その3'側半分はGFP遺伝子の終止コドンを除く3'端のアンチセンスの塩基配列である。

pEF1BOS-Bax (Biochem Biophys Res Commun. 1998 Feb 13; 243(2):609-616) を鋳型にしてPrimer 3とPrimer 4の組み合わせでDNA断片Bを増幅した。5' 側プライマー Primer 3はANBax遺伝子の5'端(Baxのアミノ酸残基Ala112からSer11

8) のセンスの塩基配列である。3'側プライマー Primer 4は Δ NBax遺伝子の終止コドンを含む3'端 (Baxの3'端) のアンチセンスの配列で、プライマーの5'端には制限酵素XbaIの切断部位 (TCTAGA) を持っている。

PCR反応の詳細は以下のとおりである。

反応溶液 (溶液量 100 μl): 10 mM Tris-HCl, pH8.3, 50 mM KCl, 1.5 mM M gCl, 0.001% gelatin, dATP, dCTP, dTTP, dGTP 各 0.2 mM

AmpliTagGOLD: 2.5 U

一対のプライマー: Primer 1とPrimer 2 の組み合わせ、Primer 3とPrimer 4 の組み合わせ (各プライマー 1 μ M)

鋳型DNA: 100 ng

反応条件1:94℃/10分; (94℃/30秒;54℃/30秒;72℃/1分) x 15サイクル:72℃/3分

反応後、増幅された二つのDNA断片 (A, B) は5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動で精製した。次いで、上記PCR反応液(25 μ 1)にDNA断片A, B (それぞれ50 ng) を混合しAmpliTaqGOLDを使ってそれぞれの相補鎖を合成した。合成条件は以下の反応条件2のとおりとした。

反応条件2:94℃/10分; (94℃/30秒;36℃-42℃/30秒;72℃/1分) x 5サイクル:72℃/3分

反応後、Primer 1とPrimer 4 (最終濃度各 1 μM) とAmpliTaqGOLD (2.5 U)を含むPCR反応液75 μlを加え、以下の反応条件3によりPCRを実行した。

反応条件1:94℃/10分; (94℃/30秒;54℃/30秒;72℃/1分) x 12サイクル:72℃/3分

960 bpのPCR産物を5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動で精製し、制限酵素ClaIとXbaIで切断した。ホ乳類細胞発現ベクターpEF-LACABのClaIとXbaI切断部位の間にクローニングし、pEF-LACAB/GFP-ΔNBaxを得た。

(2) GFP-ANBaxとANBaxの細胞死誘導活性の比較

△NBaxとGFP-△NBaxをホ乳類細胞で発現させるために、ベクターとしてpEF-LAC (Edamatsu, H., Kaziro, Y., Itoh, H. Inducible high-level expression vector for mammalian cells, pEF-LAC carrying human elongation factor lalph

a promoter and lac operator. Gene (1997) 187: 289-294) を用いた。 \triangle NBaxをコードする塩基配列(配列番号3の754位から999位)の5'端に開始コドンATGを付加したDNA断片をpEF-LACのEF1 α プロモーター下流のmultiple cloning sites (XbaI切断部位)に挿入し、pEF-LAC- \triangle NBaxを作製した。コントロールプラスミッドとしてはpEF-LACを用いた。

同じように、GFP-ΔNBaxをコードする塩基配列(配列番号3の40位から999位)を含むDNA断片をpEF-LACのEF1α プロモーター下流のmultiple cloning sites (ClaI切断部位とXbaI切断部位の間) にクローニングし、pEF-LAC-GFPΔNBaxを作製した。

細胞死誘導活性は以下に記した様にJurkat細胞に上記のプラスミッドDNAを導入し、遺伝子導入された細胞の生存数をFlow cytometryで計数し、コントロールプラスミッド導入した細胞のそれと比較した。

pEF-LAC- Δ NBax 2μ gにGFPの発現プラスミッドpGreenLantern(Invitrogen Life Technologies) 1μ gを加えて、SuperFect transfection kit(Qiagen)を用いてJurkat細胞にco-transfectionした。方法はキットに添付されたマニュアルに従った。コントロールとしてpEF-LAC(空ベクター) 2μ gにpGreenLantern 1μ gを混合した溶液で同じようにco-transfectionした。加えたpGreenLanternの量が少ないので、pGreenLanternが導入された細胞にはpEF-LAC- Δ NBaxあるいはpEF-LACも導入されている。pEF-LAC-GFP Δ NBax については 2μ gを上記同様SuperFect transfection kitを用いてJurkat細胞にtransfectionした。遺伝子導入された生細胞はGFPによる緑色の蛍光を示す。

transfection した後、細胞は10% FBSを含むRPMI1640 培地 (Invitrogen Life Technologies)で5% CO₂/95% Air, 37 ℃ (BIO-LABO 十慈フィールド (株)) の中で2日間培養し、Flow cytometry (COULTER社 EPICS ELITE ESP)で解析した。細胞をFoward scattering (FS)とSide scattering (SS) で正常の大きさの細胞50,000個を選別し(ゲート)、その中でGFPの緑色蛍光 (Em. 488 nm)を発する細胞数を計数した。

結果をコントロールpEF-LACでの生細胞数を100にして図1に示した。 $GFP \triangle NBax$ を遺伝子導入した生細胞数は、 $\Delta NBax$ 遺伝子導入した生細胞数にくらべて顕著

に少なく、GFPΔNBaxの細胞死誘導活性が上昇していることが確認された。

[実施例2] RGD-GFP-ANBaxとNGR-GFP-ANBaxの作製

内皮細胞特異的ホーミングシグナル配列 (RGDおよびNGR)をGFP-ΔNBax融合遺伝子の5、端に結合するために大腸菌細胞発現ベクターpPROEX1 (Invitrogen Life Technology)を用いた。ベクターpEF-LACABには3個、GFP-ΔNBax融合遺伝子のGFP遺伝子配列内 (nt. 166)に1個の制限酵素NcoI切断部位が存在する。pEF-LACAB/GFP-ΔNBaxをNcoIで4個のDNA断片に切断し、GFP-ΔNBax融合遺伝子(全長960 bp)の3、側794 bp (NcoI-XbaI)を含む約1.3 kbのDNA断片をpPROEX1のNcoI部位に順方向にクローニングし、pPROEX1/ΔNGFP-ΔNBaxを得た。制限酵素NotIの切断部位がpEF-LACAB由来の配列 (XbaI部位の7塩基対下流)とクローニング断片3、端(3、端NcoI部位)の下流のベクターpPROEX1配列に存在する。pPROEX1/ΔNGFP-ΔNBaxをNotIで切断し、3、端NcoI部位を含むpEF-LACAB由来の配列を除いて、pPROEX1/ΔNGFP-ΔNBax/ΔNotIを得た。

ホーミングシグナルペプチドRGDとNGRをそれぞれ Δ NGFP- Δ NBaxのN末端にPCR 法で結合させた。Primer 5はNcoI切断部位に続きホーミングシグナルペプチドRG Dをコードする塩基配列とGFP遺伝子の5'端の塩基配列を含む。上記PCR反応液 (25 μ 1) にPrimer 5とpEF-LACAB/GFP- Δ NBax (それぞれ20 ng) を混合しAmpli TaqGOLDを使ってPrimer 5の相補鎖を合成した。合成条件は以下の反応条件3のとおりとした。

反応条件3:94℃/10分; (94℃/30秒;44℃-50℃/30秒;72℃/1分) x 6サイクル

反応後、Primer 6とPrimer 7 (最終濃度各 1 μ M) とAmpliTaqGOLD (2.5 U)を含むPCR反応液75 μ 1を加え、以下の反応条件4によりPCRを実行した。

反応条件4:94℃/10分; (94℃/30秒;50℃/30秒;72℃/1分) x 16サイクル Primer 6はPrimer 5の5' 側半分の塩基配列を持ち、Primer 7はGFP遺伝子nt. 200 からnt. 217までのアンチセンスの塩基配列である。PCR産物を5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動で精製し、制限酵素NcoIで切断した。本断片をNcoIで切断したpPROEX1/△NGFP-△NBax/△NotIにクローニングし、pPROEX1/RGD-GFP-△NBax/△NotIを得た。本プラスミッドからホーミングシグナルペプチドRGDをN末端に持つGFP-△NBax (RGD-GFP-△NBax)が産生される。DNAシークエンシングによっ

て塩基配列を確認している。

Primer 8はNcoI切断部位に続きホーミングシグナルペプチドNGRをコードする 塩基配列とGFP遺伝子の5、端の塩基配列を含む。上記PCR反応液(25 μ1)にPrimer 8とpEF-LACAB/GFP-ΔNBax(それぞれ20 ng)を混合しAmpliTaqGOLDを使って Primer 8の相補鎖を合成した。合成条件は反応条件3のとおりとした。反応後、Primer 9とPrimer 7(最終濃度各 1 μM)とAmpliTaqGOLD(2.5 U)を含むPCR反応 液75 μ1を加え、上記反応条件4によりPCRを実行した。Primer 9はPrimer 8の5、側半分の塩基配列である。PCR産物を5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動で精製し、制限酵素NcoIで切断した。本断片をNcoIで切断したpPROEX1/ΔNGFP-ΔN Bax/ΔNotIにクローニングし、pPROEX1/NGR-GFP-ΔNBax/ΔNotIを得た。本プラスミッドからホーミングシグナルペプチドNGRをN末端に持つGFP-ΔBax(NGR-GFP-ΔBax)が産生される。DNAシークエンシングによって塩基配列を確認している。 [実施例3] RGD-GFP-ΔNBax遺伝子とNGR-GFP-ΔNBax遺伝子のベクターpIVEX2. 2bNdeへの載せ替えとそれらの遺伝子産物の無細胞系タンパク質合成による産生

細胞系のタンパク質合成でNGR-GFP- Δ NBaxおよびRGD-GFP- Δ NBaxを産生させるためにプラスミッドベクターpIVEX2. 2bNde (Roche) にクローニングした。方法は実施例 2 と同じようにGFP遺伝子配列内のNcoIを利用して2段階に分けてクローニングした。

pPROEX1/NGR-GFP-ΔNBax/ΔNotIをNcoIとXhoIで切断し、GFP-ΔNBax融合遺伝子 (全長960 bp) の3' 側794 bp (NcoI-XbaI)を含む822 bpのDNA断片を回収した。このDNA断片を予めNcoIとXhoIで切断したベクターpIVEX2. 2bNdeへクローニングし、pIVEX2. 2bNde/ΔNGFP-ΔNBaxを得た。

実施例 2 と同じように、pPROEX1/NGR-GFP-ΔNBax/ΔNotIとpPROEX1/RGD-GFP-ΔNBax/ΔNotIをそれぞれ鋳型にしてPCR法でNGR-GFPおよびRGD-GFPの206-bp Nco I DNA断片を増幅した。DNA断片を回収した後、NcoI で処理したpIVEX2. 2bNde/ΔNGFP-ΔNBaxにクローニングし、pIVEX2. 2bNde/NGR-GFP-ΔNBaxとpIVEX2. 2bNde/R GD-GFP-ΔNBaxを得た。これらのプラスミッドDNAをRoche社のマニュアルに従ってRTS500HYキット(Roche)に加え、細胞系タンパク質合成装置RTSプロテオマスター(Roche)でRGD-GFP-ΔNBaxタンパク質とNGR-GFP-ΔNBaxタンパク質を合成した。SDS-PAGE電気泳動においてPAG Mini(第一化学薬品)のゲルを使用し、2D銀

染色試薬II(第一化学薬品)を用いた銀染色法と常法のクマシーブリリアントブルー染色法によって合成されたタンパク質の確認とその定量(牛血清アルブミンをスタンダードとして使用)を行なった。

- Primer 1. 5'-NNATCGATCCACCATGAGCAAGGGCGAG-3'(配列番号19)
- Primer 2. 5'-CTGGCAAAGTAGAAAAGGGCCTTGTACAGCTCGTC -3'(配列番号20)
- Primer 3. 5'-GCCCTTTTCTACTTTGCCAG -3'(配列番号21)
- Primer 4. 5'-NNTCTAGATCAGCCCATCTTCTTCCA-3'(配列番号22)
- Primer 5. 5'-CCATGGCCTGCGATTGCCGTGGTGATTGTTTTTGTGGTGG

 TATGAGCAAGGGCGAGG -3'(配列番号 2 3)
- Primer 6. 5'-NNNNCCATGGCCTGCGATTGCC-3'(配列番号24)
- Primer 7. 5'-TGGAAAAGCACTGCACGC-3'(配列番号25)
- Primer 8. 5'-CCATGGCCTGCAACGGTCGTTGCGGTGGTATGAGCAAGG GCGAGG-3'(配列番号26)
- Primer 9. 5'- NNNNCCATGGCCTGCAACGGTC-3'(配列番号27)
 [実施例4]

(1) 培養細胞の培養

angiogenesisな状態にある細胞としてHUVEC(ヒト臍帯血管内皮細胞:三光純薬)、controlとしてHeLa細胞を使用した。mediumとしてHUVECではEBM-2(三光純薬)とその添加因子キット(血清、抗生物質含む:三光純薬)を使用した。He LaではDMEM/F12(Invitrogen LifeTechnology)に10%FBS(牛胎児血清;三光純薬)、1%Penicillin-Streptomycin(LifeTechnology)を添加したものを使用した。

(2) 蛋白の導入と細胞死活性の測定

96穴プレートにHUVEC(1.0×10^3 個/well)、HeLa(5.0×10^3 /well)を播種した。 1 wellあたりのmedium量は 200μ lとした。NGR-GFP- Δ NBaxをRTS500HYキット(Roche)にて作製した。合成反溶液 20μ lを遠心分離(12000rpm、4°C、10分)した。上清を除去し、沈澱を 20μ lの溶解液(6 M UREA、0.15M NaCl、20mM Hepes pH7. 2)で再溶解した。室温にて10分静置後、遠心分離(12000 rpm、4°C、10分)し、その上清をNGR-GFP- Δ NBax試料として用いた。常法のSDS-PAGE電気泳動法にて、

既知量の牛血清アルプミンを標準にしてクマシープリリアントブルー (CBB) による染色の度合いからNGR-GFP- Δ NBaxの濃度を決定したところ、その濃度は150 ng / μ lであった。細胞の培地より抜き取った150 μ lに下記に示した量のNGR-GFP- Δ NBax試料を加えて混合し、抜き取った細胞のwellに加え戻した。蛋白質添加後24時間、48時間において細胞障害を判定するためにPI、ヘキスト33342をmedium中で5 μ Mとなるように加えた。蛍光顕微鏡(LEICA DMIRB)にてPI陽性細胞数、ヘキスト陽性細胞数を計数した。それぞれのwellについて重なり合わない6視野 (100倍視野)、合計約1000個の細胞を計数した。

2種類の実験を行った。実験 1 では細胞としてHUVEC細胞のみを用いNGR-GFP- Δ NBax (750 ng) の代わりに溶媒である溶解液 (6 M UREA, 0.15M NaCl, 20mM H epes pH7.2) を同体積 (5 μ l) 加えたものをコントロールとした。48時間後に評価した。実験 2 ではHUVEC細胞とHeLa細胞を用い、どちらの細胞にもNGR-GFP- Δ NBax (200 ngと60 ng) を加えた。24時間後に評価した。結果を表 1 に示すように48時間後の細胞死 (PI陽性率) は、血管新生している内皮細胞のモデル細胞HUVECにNGR-GFP- Δ NBax融合蛋白質を添加した場合に、同体積の溶媒だけを加えたコントロールより高頻度であった。また、HUVEC細胞にNGR-GFP- Δ NBax融合蛋白質を添加した場合、血管新生しないHeLa細胞にNGR-GFP- Δ NBax融合蛋白質を添加した場合よりも4~十数倍24時間後の細胞死の割合が高かった。

表 1

実験 1	48 時間後の細胞死 (PI 陽性率)							
	NGR-GFP- Δ NBax	コン	コントロール (溶媒のみ添加)					
HUVEC	42.4%		8. 5%					
実験 2	E(PI陽性率)							
	NGR-GFP-	∆NBax	無添加					
	· 200 ng	60 ng						
HUVEC 細!	泡 13.1%	5. 4%	1.4%					
HeLa 細胞	3. 2%	0.4%	0.4%					

注: "無添加"は、何も加えない、かつ何も処理しない培地のみでの使用した細胞のPI陽性率である。

RGD-GFP-ΔNBax蛋白質とNGR-GFP-ΔNBax蛋白質が細胞に導入されていることを 確認するために、4穴プレート (SonicSeal Slide; LAB-TEK 社)にHUVECは1x105 個/well、HeLaは5x104個/wellを各々播種した。NGR-GFP-△NBax融合蛋白質200 n gを添加して、3時間後にそれぞれのmediumを交換し、PI ($5 \mu M$)を加えた。共焦 点レーザー走査型顕微鏡 (FLUOVIEWFV300 OLYMPUS) を用いてGFPとPIによる蛍光 (対物レンズ10倍) を観察した。図2に細胞中のGFPの存在を示す図を示す。図 に示すように細胞死をおこしているHUVECでは細胞中にGFPの蛍光の存在が認めら れたが(死亡した細胞の核は赤色に見える)、HeLa細胞では認められず、ホーミ ングシグナルペプチドであるNGRにより融合タンパク質が血管新生を行っている 内皮細胞のモデル細胞であるHUVEC細胞にのみ取り込まれていることが明らかに なった。また、図3に細胞のPI染色像を示す。左図はHUVEC細胞をNGR-GFP-ΔNBa x融合タンパク質で処理したもの、右図はHeLa細胞をNGR-GFP-ΔNBax融合タンパ ク質で処理したものを示す。図に示すようにHUVEC細胞でより多くのPI陽性細胞 が認められた。図3の下には、HUVEC細胞をNGR-GFP-ΔNBax融合タンパク質で処 理したものの一部分の拡大図を示すが、この拡大図中でPIで示される細胞(PI陽 性細胞)が死亡した細胞であり、Hで示される細胞(ヘキスト陽性細胞)が生き ている細胞である。

「実施例5] 担癌マウスを用いたNGR-GFP-ΔNBaxの抗腫瘍作用

HeLa細胞 (1 x 10 7 cells) をヌードマウスBALB/c-nu/nu Slc (2 , 8週齢) の皮下に移植して担癌マウスを作製した。腫瘍の大きさ(体積)は麻酔下(ネンプタール)に精密ノギスで長径と短径を測定し、常法に従い(長径)×(短径) 2 ÷2の計算式で求めた。NGR-GFP- 2 NBaxをRTSHY500キット (Roche) で合成した。合成反応被100 2 1を遠心分離(12000 rpm, 2 0、10分)した。上清を除去し、沈澱を100 2 1の溶解液(6 M UREA, 0.15 M NaCl, 20 mM Hepes pH7.2)で再溶解した。室温にて10分静置後、遠心分離(12000 rpm, 2 0、10分)し、その上清をNGR-GFP- 2 0 NBax試料として用いた。常法のSDS-PAGE電気泳動法にて、既知量の牛血清アルプミンを標準にしてクマシープリリアントプルー(CBB)による染色の度合いからNGR-GFP- 2 1 NBaxの濃度を決定したところ、その濃度は500ng/ 2 1 であった。ネンプタール麻酔下に腫瘍の大きさを測定した担癌マウスに、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 の大きさを測定した担癌マウスに、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 の大きさを測定した担癌マウスに、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 の大きさを測定した担癌マウスに、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 のように、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 のように、NGR-GFP- 2 2 NBax試料50 2 2 のように、NGR-GFP- 2 3 NBax試料50 2 2 のように、NGR-GFP- 2 4 NBax試料50 2 2 のように対してはいるに対しているに対しに対しているに対している

Iずつ 2 回腫瘍 (0.2~0.4 cm³) に直接注入した (3 匹)。コントロールとして溶解液 (6 M UREA, 0.15 M NaCl, 20 mM Hepes pH7.2) だけを注入した (3 匹)。 1 週間後に腫瘍の大きさを測定した (図 4 の 1 W; 白丸、NGR-GFP-ΔNBax試料投与; 黒丸、コントロール)。さらに、それぞれ 2 匹については、NGR-GFP-ΔNBax試料とコントロールとして溶解液 (6 M UREA, 0.15 M NaCl, 20 mM Hepes pH7.2)を1回目と同様に50μ1ずつ 2 回腫瘍に直接注入し、1週間後に腫瘍の大きさを測定した(図 4 の 2 W)。図には個々の腫瘍の体積(白丸、NGR-GFP-ΔNBax試料投与; 黒丸、コントロール)の増加率を1回目の注入前の腫瘍体積に対する百分率 (%)で示し、その平均値(水平のバー)も示した。1回目の注入後1週間での測定 (1 W)では、垂直のバーで標準偏差を示し、Student's t-testで統計処理を行なった結果、統計的有意差を得た。NGR-GFP-ΔNBax投与(1回、および 2 回)で腫瘍体積の減少が認められた。

産業上の利用可能性

実施例4の結果が示すように、ホーミングシグナルペプチド、GFPおよび Δ NBaxをこの順で融合させた融合タンパク質は、血管新生している細胞において特異的に強く細胞死を誘導した。このことは、融合タンパク質のホーミングシグナルペプチドの作用により融合タンパク質が血管新生している細胞に特異的に取り込まれ、GFPで細胞死誘導作用が増大した Δ NBaxの作用で、細胞死が誘導されたことを示す。また、実施例5の結果が示すように、担癌マウスにホーミングシグナルペプチド、GFPおよび Δ NBaxをこの順で融合させた融合タンパク質を投与すると、腫瘍体積の減少が認められた。この結果より、本発明の融合タンパク質が血管新生している癌細胞の死を特異的に強く誘導し得、癌細胞増殖抑制剤、すなわち抗癌剤として有用であることが判明した。

配列表フリーテキスト

配列番号7~18:ホーミングシグナルペプチド

配列番号19~27:プライマー・

本明細書に引用されたすべての刊行物は、その内容の全体を本明細書に取り込むものとする。また、添付の請求の範囲に記載される技術思想および発明の範囲を逸脱しない範囲内で本発明の種々の変形および変更が可能であることは当業者には容易に理解されるであろう。本発明はこのような変形および変更をも包含することを意図している。

請求の範囲

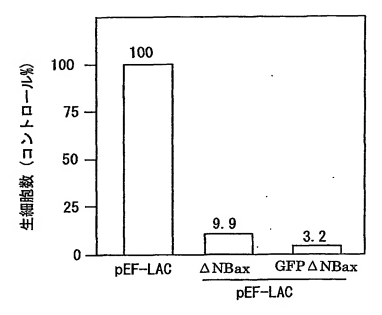
- 1. 血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用する細胞死誘導遺伝子を含む融合遺伝子であって、血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的なホーミングシグナルペプチド配列をコードする遺伝子、グリーン蛍光タンパク質 (GFP) をコードする遺伝子およびヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した Δ NBaxをコードする遺伝子をこの順番で融合させた融合遺伝子。
- 2. ホーミングシグナルペプチド配列が、以下の (a) \sim (o) のペプチド配列からなる群から選択される請求項1記載の融合遺伝子。
- (a) RGDペプチド配列、
- (b) NGRペプチド配列、
- (c) 配列番号7に示されるペプチド配列、
- (d) 配列番号8に示されるペプチド配列、
- (e) 配列番号 9 に示されるペプチド配列、
- (f) 配列番号10に示されるペプチド配列、
- (g) 配列番号11に示されるペプチド配列、
- (h) 配列番号12に示されるペプチド配列、
- (i) 配列番号13に示されるペプチド配列、
- (j) 配列番号14に示されるペプチド配列、
- (k) 配列番号15に示されるペプチド配列、
- (1) 配列番号16に示されるペプチド配列、
- (m) LDVからなるペプチド配列、
- (11) 配列番号17に示されるペプチド配列、および
- (0) 配列番号18に示されるペプチド配列
- 3. ホーミングシグナルペプチド配列が、血管新生している内皮細胞へのホーミングシグナルペプチド配列であるRGDまたはNGRである、請求項2記載の融合遺伝子。
- 4. ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した \triangle NBaxがヒトBAXのアミノ酸配列第112位から192位のアミノ酸配列からなる、請求項1から3のいずれか1項に記載の融合遺伝子。
- 5. 融合遺伝子が以下の(p)または(q)のDNAからなる請求項1から3のいずれ

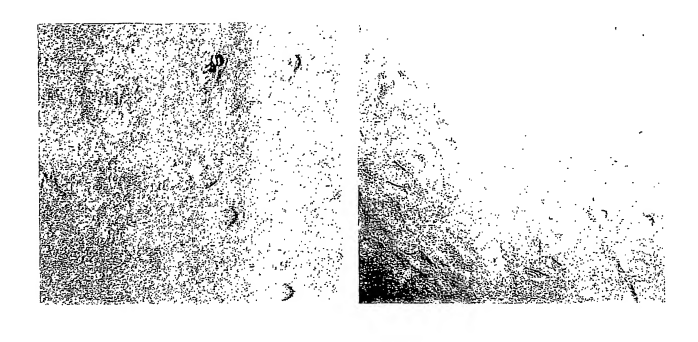
か1項に記載の融合遺伝子。

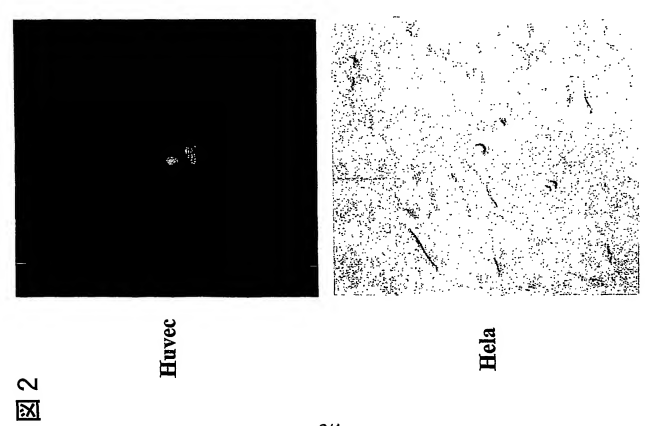
- (p) 配列番号3または5で表わされる塩基配列からなるDNA
- (q) (p)のDNAの塩基配列からなるDNAと相補的な配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ血管新生している内皮細胞に結合し、促進された細胞死誘導作用を有するタンパク質をコードするDNA
- 6. 請求項1から5のいずれか1項に記載の融合遺伝子を含む発現ベクター。
- 7. 発現ベクターが無細胞系で融合遺伝子を発現し得る請求項6記載の発現ベクター。
- 8. 請求項7記載の発現ベクターを in vitro で発現させることを含む、請求項1から5のいずれか1項に記載の融合遺伝子がコードする融合タンパク質を製造する方法。
- 9. 血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的に作用する細胞死誘導タンパク質を含む融合タンパク質であって、血管新生している内皮細胞の表面受容体に特異的なホーミングシグナルペプチド配列、グリーン蛍光タンパク質(GFP)およびヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去したΔNBaxタンパク質をこの順番で融合させた融合タンパク質。
- 10. ホーミングシグナルペプチド配列が、以下の (a) \sim (o) のペプチド配列からなる群から選択される請求項 9 記載の融合タンパク質。
- (a) RGDペプチド配列、
- (b) NGRペプチド配列、
- (c) 配列番号7に示されるペプチド配列、
- (d) 配列番号8に示されるペプチド配列、
- (e) 配列番号9に示されるペプチド配列、
- (f) 配列番号10に示されるペプチド配列、
- (g) 配列番号11に示されるペプチド配列、
- (h) 配列番号12に示されるペプチド配列、
- (i) 配列番号13に示されるペプチド配列、
- (j) 配列番号14に示されるペプチド配列、
- (k) 配列番号15に示されるペプチド配列、
- (l) 配列番号16に示されるペプチド配列、

- (m) LDVからなるペプチド配列、
- (n) 配列番号17に示されるペプチド配列、および
- (o) 配列番号18に示されるペプチド配列
- 11. ホーミングシグナルペプチド配列が、血管新生している内皮細胞へのホーミングシグナルペプチド配列であるRGDまたはNGRである、請求項10記載の融合タンパク質。
- 1 2. ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去した \triangle NBaxがヒトBAXのアミノ酸配列第112位から192位のアミノ酸配列からなる、請求項10または11記載の融合タンパク質。
- 13. 以下の(r) 若しくは(s) に示す請求項10から12のいずれか1項に 記載の融合タンパク質。
 - (r) 配列番号4または6で表されるアミノ酸配列を有する融合タンパク質
- (g) (q)の融合タンパク質アミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列を有し、かつ血管新生している内皮細胞に結合し、促進された細胞死誘導作用を有するタンパク質
- 14. 請求項10から13のいずれか1項に記載の融合タンパク質を含む癌細胞増殖抑制剤。
- 15. 請求項14記載の癌細胞増殖抑制剤であって、グリーン蛍光タンパク質 (GFP) とヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去したΔNBaxタンパク質との融合により、ヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去したΔNBaxタンパク質の細胞死誘導作用が、単独のヒトBaxのBH3領域を含むN末端配列を除去したΔNBaxタンパク質の細胞死誘導作用に比べ増強されている癌細胞増殖抑制剤。

図 1







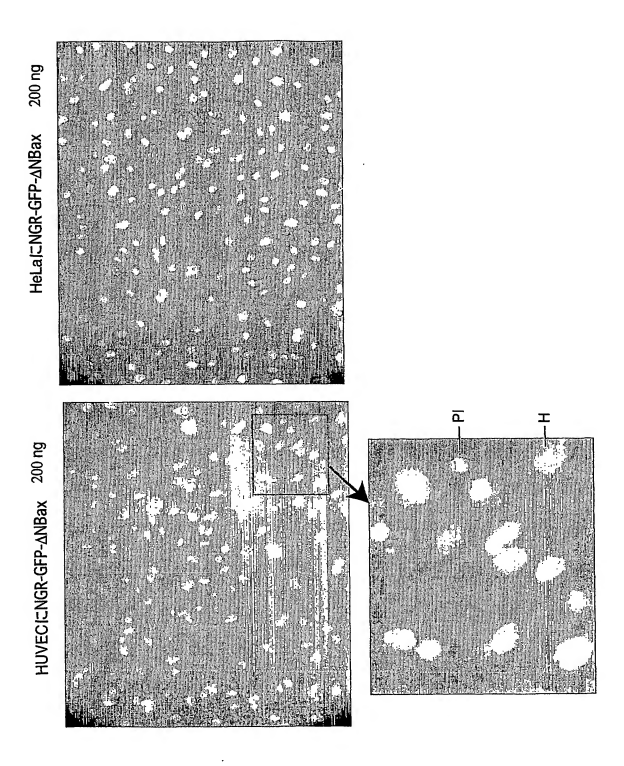
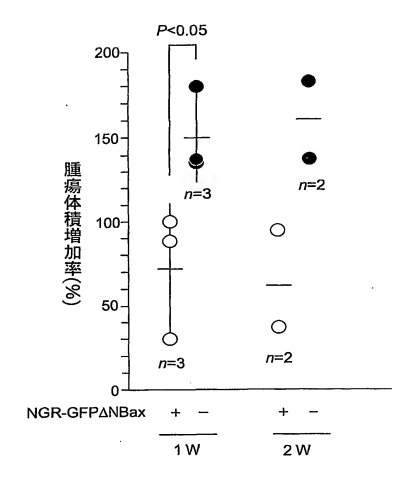




図 4



SEQUENCE LISTING

- <110> NIPPON MEDICAL SCHOOL FOUNDATION
- <120> Fusion cell death inducing gene specifically acting on vascularizating endothelial cells

<130> PH-2011-PCT

<140>

<141>

<150> JP2003/081337

<151> 2003-03-24

<160> 27

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 579

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(579)

<400> 1

1				5					10					15		
gag	cag	atc	atg	aag	aca	ggg	gcc	ctt	ttg	ctt	cag	ggt	ttc	atc	cag	96
														Ile		
Glu	GIII	116	20	Гу	1111	dly	MIA	25	Dea	БСС	011	0.7	30	110	0111	
			20					20					50			
gat	cga	gca	ggg	cga	atg	ggg	ggg	gag	gca	ccc	gag	ctg	gcc	ctg	gac	144
														Leu		
пор	*****	35	0.,	•••		,	40					45			•	
		00					10									
ccg	gtg	cct	cag	gat	gcg	icc	acc	aag	aag	ctg	agc	gag	tgt	ctc	aag	192
Pro	Val	Pro	Gln	Asp	Ala	Ser	Thr	Lys	Lys	Leu	Ser	Glu	Cys	Leu	Lys	
	50					55					60					
cgc	aţc	ggg	gac	gaa	ctg	gac	agt	aac	atg	gag	ctg	cag	agg	atg	att	240
Arg	Ile	Gly	Asp	Glu	Leu	Asp	Ser	Asn	Met	Glu	Leu	Gln	Arg	Met	Ile	
65					70					75					80	
gcc	gcc	gtg	gac	aca	gac	tcc	ccc	cga	gag	gtc	ttt	ttc	cga	gtg	gca	288
Ala	Ala	Val	Asp	Thr	Asp	Ser	Pro	Arg	Glu	Val	Phe	Phe	Arg	Val	Ala	
				85					90					95		
gct	gac	atg	ttt	tct	gac	ggc	aac	ttc	aac	tgg	ggc	cgg	gtt	gtc	gcc	336
Ala	Asp	Met	Phe	Ser	Asp	Gly	Asn	Phe	Asn	Trp	Gly	Arg	Val	Val	Ala	
			100					105					110			
ctt	ttc	tac	ttt	gcc	agc	aaa	ctg	gtg	ctc	aag	gcc	ctg	tgc	acc	aag	384
Leu	Phe	Tyr	Phe	Ala	Ser	Lys	Leu	Val	Leu	Lys	Ala	Leu	Cys	Thr	Lys	
		115					120					125				

gtg	ccg	gaa	ctg	atc	aga	acc	atc	atg	ggc	tgg	aca	ttg	gac	ttc	ctc	432
Val	Pro	Glu	Leu	Ile	Arg	Thr	Ile	Met	Gly	Trp	Thr	Leu	Asp	Phe	Leu	
	130					135					140					
cgg	gag	cgg	ctg	ttg	ggc	tgg	atc	caa	gac	cag	ggt	ggt	tgg	gac	ggc	480
Arg	Glu	Arg	Leu	Leu	Gly	Trp	He	Gln	Asp	Gln	Gly	Gly	Trp	Asp	Gly	
145					150					155					160	
ctc	ctc	tcc	tac	ttt	ggg	acg	ccc	acg	tgg	cag	acc	gtg	acc	atc	ttt	528
Leu	Leu	Ser	Tyr	Phe	Gly	Thr	Pro	Thr	Trp	Gln	Thr	Val	Thr	Ile	Phe	
				165					170					175		
gtg	gcg	gga	gtg	ctc	acc	gcc	tcg	ctc	acc	atc	tgg	aag	aag	atg	ggc	576
Val	Ala	Gly	Val	Leu	Thr	Ala	Ser	Leu	Thr	Ile	Trp	Lys	Lys	Met	Gly	
			180					185					190			
tga																579
<210	0> 2															
<21	1> 19	92														
<21	2> Pl	RT														
<21	3> He	omo	sapi	ens												
	0> 2															
Met	Asp	Gly	Ser	Gly	Glu	Gln	Pro	Arg	Gly	Gly	Gly	Pro	Thr	Ser	Ser	
1				5					10					15		
Glu	Gln	Ile	Met	Lys	Thr	Gly	Ala	Leu	Leu	Leu	Gln	Gly	Phe	Ile	Gln	
			20					25					30			
Asp	Arg	Ala	Gly	Arg	Met	Gly	Gly	Glu	Ala	Pro	Glu	Leu	Ala	Leu	Asp	

Pro Val Pro Gln Asp Ala Ser Thr Lys Lys Leu Ser Glu Cys Leu Lys Arg Ile Gly Asp Glu Leu Asp Ser Asn Met Glu Leu Gln Arg Met Ile Ala Ala Val Asp Thr Asp Ser Pro Arg Glu Val Phe Phe Arg Val Ala Ala Asp Met Phe Ser Asp Gly Asn Phe Asn Trp Gly Arg Val Val Ala Leu Phe Tyr Phe Ala Ser Lys Leu Val Leu Lys Ala Leu Cys Thr Lys Val Pro Glu Leu Ile Arg Thr Ile Met Gly Trp Thr Leu Asp Phe Leu Arg Glu Arg Leu Leu Gly Trp Ile Gln Asp Gln Gly Gly Trp Asp Gly Leu Leu Ser Tyr Phe Gly Thr Pro Thr Trp Gln Thr Val Thr Ile Phe Val Ala Gly Val Leu Thr Ala Ser Leu Thr Ile Trp Lys Lys Met Gly

<210> 3

<211> 999

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (999)

<400	> 3															
atg	gcc	tgc	gat	tgc	cgt	ggt	gat	tgt	ttt	tgt	ggt	ggt	atg	agc	aag	48
Met	Ala	Cys	Asp	Cys	Arg	Gly	Asp	Cys	Phe	Cys	Gly	Gly	Met	Ser	Lys	
. 1				5					10					15		
ggc	gag	gaa	ctg	ttc	act	ggc	gtg	gtc	cca	att	ctc	gtg	gaa	ctg	gat	96
Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp	
			20					25					30	٠		
							ttt									144
Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly		Gly	Glu	Gly	
		35					40					45				
																100
							acc									192
Asp		Thr	Tyr	Gly	Lys		Thr	Leu	Lys	Phe		Cys	Thr	Thr	Gly	
	50					55					60					
					·			a t a	a to	o o t	000	++0	200	tat	aac	240
							aca									240
	Leu	PTO	vai	PTO		110	Thr	Leu	Val	75	1111	THE	1111	lyi	80	
65					70										00	
ata	cag	t ac	+++	tee	202	tac	cca	gac	cat	atg	aag	cag	cat	gac	ttt	288
							Pro									
141	OIL	033	1110	85		.,.			90		_•			95		
				00												
ttc	ลลฮ	age	gcc	atg	ccc	gag	ggc	tat	gtg	cag	gag	aga	acc	atc	ttt	336
							Gly									
0	_, 5		100					105					110			

ttc	aaa	gat	gac	ggg	aac	tac	aag	acc	cgc	gct	gaa	gtc	aag	ttc	gaa	384
												Val				
		115					120					125				
ggt	gac	acc	ctg	gtg	aat	aga	atc	gag	ctg	aag	ggc	att	gac	ttt	aag	432
												Ile				
	130					135					140					
gag	gat	gga	aac	att	ctc	ggc	cac	aag	ctg	gaa	tac	aac	tat	aac	tcc	480
												Asn				
145					150					155					160	
cac	aat	gtg	tac	atc	atg	gcc	gac	aag	caa	aag	aat	ggc	atc	aag	gtc	528
His	Asn	Val	Tyr	Ile	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Val	
				165					170					175		
aac	ttc	aag	atc	aga	caç	aac	att	gag	gat	gga	tcc	gtg	cag	ctg	gcc	576
Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser	Val	Gln	Leu	Ala	
			180					185	•				190			
gac	cat	tat	caa	cag	aac	act	cca	atc	ggc	gac	ggc	cct	gtg	ctc	ctc	624
Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu	•
		195					200					205				
cca	gac	aac	cat	tac	ctg	tcc	acc	cag	tct	gcc	ctg	tct	aaa	gat	ccc	. 672
Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	
	210)				215	•				220	1				
aac	gaa	aag	gaga	gac	cac	atg	gto	ctg	ctg	gag	ttt	gtg	acc	gct	gc t	720
Ası	Glu	Lys	Arg	g Asp	His	Met	. Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala	

WO 2004/085653

230

235

240

ggg atc aca cat ggc atg gac gag ctg tac aag gcc ctt ttc tac ttt 768

Gly Ile Thr His Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Ala Leu Phe Tyr Phe
245

250

255

gcc agc aaa ctg gtg ctc aag gcc ctg tgc acc aag gtg ccg gaa ctg 816

Ala Ser Lys Leu Val Leu Lys Ala Leu Cys Thr Lys Val Pro Glu Leu
260 265 270

atc aga acc atc atg ggc tgg aca ttg gac ttc ctc cgg gag cgg ctg 864

Ile Arg Thr Ile Met Gly Trp Thr Leu Asp Phe Leu Arg Glu Arg Leu
275 280 285

ttg ggc tgg atc caa gac cag ggt ggt tgg gac ggc ctc ctc tcc tac 912 Leu Gly Trp Ile Gln Asp Gln Gly Gly Trp Asp Gly Leu Leu Ser Tyr 290 295 300

ttt ggg acg ccc acg tgg cag acc gtg acc atc ttt gtg gcg gga gtg

Phe Gly Thr Pro Thr Trp Gln Thr Val Thr Ile Phe Val Ala Gly Val

305 310 315 320

ctc acc gcc tca ctc acc atc tgg aag aag atg ggc tga 999

Leu Thr Ala Ser Leu Thr Ile Trp Lys Lys Met Gly

325 330

<210> 4

<211> 332

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<	400)> 4														
M	le t	Ala	Cys	Asp	Cys	Arg	Gly	Asp	Cys	Phe	Cys	Gly	Gly	Met	Ser	Lys
	1				5					10					15	
G	ly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp
				20					25					30		
G	lу	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly
			35					40					45			
A	sp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly
		50					55					60				
L	уs	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Phe	Thr	Tyr	
	65					70					75					80
V	al	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His		Phe
					85					90					95	
F	he	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly		Val	Gln	Glu	Arg		He	Phe
				100			_	_	105			61	•,	110	Di	0.1
F	he	Lys		Asp	Gly	Asn	Tyr		Thr	Arg	Ala	Glu		Lys	Phe	Glu
			115	_				120	01	-		01-	125	4	DI	T
(Зlу		Thr	Leu	Val	Asn		He	Glu	Leu	Lys		116	ASP	rne	Lys
		130					135	YT: _	T	T	C1	140	1 an	Т	Aam	Co.
		Asp	Gly	Asn	He		Gly	HIS	Lys	Leu		lyr	ASII	lyr	ASII	
	145		** 1	m	71.	150	41-		T	C1m	155	4 an	C1**	Tla	Tara	160
ŀ	dis	Asn	Val	Tyr		Met	Ala	ASP	Lys	Gln	Lys	ASII	GIY	116		уа1
		חו		71.	165	TT:-	A am	710	C1	170	C1**	Sor	Vol	Cln	175	410
1	Asn	Pne	Lys		Arg	nis	ASII	116		Asp	Gly	261	Vai	190	ren	Ala
		II • -		180	01-	A	Th =	Dwo	185	Clar	Aan	Clar	Dro		Lau	Lau
1	Asp	HIS		GID	6111	ASII	1111		116	Gly	nsp	GIY	205	Val	Leu	Leu
,	n .	A	195	TT	Υ	T	<u>-</u> د د	200	Clr.	2 0≠	A 1 a	Len		T 370	Acr	Drn
J	r I O	ASP 210		піѕ	тУГ	ren	215		AIII	Ser	ліа	220	ner	БХЗ	лор	110
		7 1 (1					6 (1)					<i></i>				

Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala 240 235 230 225 Gly Ile Thr His Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Ala Leu Phe Tyr Phe 255 250 245 Ala Ser Lys Leu Val Leu Lys Ala Leu Cys Thr Lys Val Pro Glu Leu 270 265 260 Ile Arg Thr Ile Met Gly Trp Thr Leu Asp Phe Leu Arg Glu Arg Leu 285 280 275 Leu Gly Trp Ile Gln Asp Gln Gly Gly Trp Asp Gly Leu Leu Ser Tyr 300 295 290 Phe Gly Thr Pro Thr Trp Gln Thr Val Thr Ile Phe Val Ala Gly Val 320 315 310 305 Leu Thr Ala Ser Leu Thr Ile Trp Lys Lys Met Gly 330 325

<210> 5

<211> 987

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (987)

<400> 5

atg gcc tgc aac ggt cgt tgc ggt ggt atg agc aag ggc gag gaa ctg 48
Met Ala Cys Asn Gly Arg Cys Gly Gly Met Ser Lys Gly Glu Glu Leu

1 5 10 15

ttc	act	ggc	gtg	gtc	cca	att	ctc	gtg	gaa	ctg	gat	ggc	gat	gtg	aat	96
Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	lle	Leu	Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn	
			20					25					30			
ggg	cac	aaa	ttt	tct	gtc	agc	gga	gag	ggt	gaa	ggt	gat	gcc	aca	tac	144
Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala	Thr	Tyr	
		35					40					45				
gga	aag	ctc	acc	ctg	aaa	ttc	atc	tgc	acc	act	gga	aag	ctc	cct	gtg	192
Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val	
	50					55					60					
cca	tgg	cca	aca	ctg	gtc	act	acc	ttc	acc	tat	ggc	gtg	cag	tgc	ttt	240
					Val											
65					70					75					80	
tcc	aga	tac	cca	gac	cat	atg	aag	cag	cat	gac	ttt	ttc	aag	agc	gcc	288
Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	
				85					90					95		
atg	ccc	gag	ggc	tat	gtg	cag	gag	aga	acc	atc	ttt	ttc	aaa	gat	gac	336
Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	
			100					105					110			
ggg	aac	tac	aag	acc	cgc	gct	gaa	gtc	aag	ttc	gaa	ggt	gac	acc	ctg	384
Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	
		115					120	•				125				
gte	g aat	aga	ato	gag	ctg	aag	ggc	att	gac	ttt	aag	gag	gat	gga	aac	432
Va]	Ası	ı Arg	; Ile	e Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	

10/23

	130					135					140					
									1.4		4		+	~ t -	.	400
						gaa										480
Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr	
145					150					155					160	
atc	atg	gcc	gac	aag	caa	aag	aat	ggc	atc	aag	gtc	aac	ttc	aag	atc	528
Ile	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Val	Asn	Phe	Lys	Ile	
				165					170					175		
202	cac	ລລຕ	att	ភ ១ភ	gat	gga	tcc	gtg	cag	ctg	gcc	gac	cat	tat	caa	576
						Gly										
Arg	піз	ASII		Glu	Woh	GIY	261		OIII	Lu	mu	пор	190	131	GIII	
			180					185					150			
									,	1	. 1					C O A
						gac										624
Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu		Asp	Asn	His	
		195					200					205				
tac	ctg	tcc	acc	cag	tct	gcc	ctg	tct	aaa	gat	ccc	aac	gaa	aag	aga	672
Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	
	210					215					220					
gac	cac	atg	gtc	ctg	ctg	gag	ttt	gtg	acc	gct	gct	ggg	atc	aca	cat	720
						Glu										
225					230					235		-			240	
<i>66</i> 0					200										•	

250

768

255

ggc atg gac gag ctg tac aag gcc ctt ttc tac ttt gcc agc aaa ctg

Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Ala Leu Phe Tyr Phe Ala Ser Lys Leu

gtg	ctc	aag	gcc	ctg	tgc	acc	aag	gtg	ccg	gaa	ctg	atc	aga	acc	atc	816
Val	Leu	Lys	Ala	Leu	Cys	Thr	Lys	Val	Pro	Glu	Leu	Ile	Arg	Thr	Ile	
			260					265					270			
atg	ggc	tgg	aca	ttg	gac	ttc	ctc	cgg	gag	cgg	ctg	ttg	ggc	tgg	atc	864
Met	Gly	Trp	Thr	Leu	Asp	Phe	Leu	Arg	Glu	Arg	Leu	Leu	Gly	Trp	lle	
		275					280					285				
caa	gac	cag	ggt	ggt	tgg	gac	ggc	ctc	ctc	tcc	tac	ttt	ggg	acg	ccc	912
Gln	Asp	Gln	GÌy	Gly	Trp	Asp	Gly	Leu	Leu	Ser	Tyr	Phe	Gly	Thr	Pro	
	290					295					300					
acg	tgg	cag	acc	gtg	acc	atc	ttt	gtg	gcg	gga	gtg	ctc	acc	gcc	tca	960
Thr	Trp	Gln	Thr	Val	Thr	Ile	Phe	Val	Ala	Gly	Val	Leu	Thr	Ala	Ser	
305					310					315				•	320	
ctc	acc	atc	tgg	aag	aag	atg	ggc	tga								987
Leu	Thr	Ile	Trp	Lys	Lys	Met	Gly									
				325												

<210> 6

<211> 328

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Met Ala Cys Asn Gly Arg Cys Gly Gly Met Ser Lys Gly Glu Glu Leu

1 5 10 15

Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn

			20					25					30		
Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala	Thr	Tyr
		35					40					45			
Gly	Lys	Leu	Thr	Lėu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val
	50					55					60				
Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Phe	Thr	Tyr	Gly	Val	Gln	Cys	Phe
65			•		70					75					80
Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala
				85					90					95	
Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp
			100					105					110		
Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu
		115					120					125			•
Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe		Glu	Asp	Gly	Asn
	130					135					140				
Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Tyr		Ser	His	Asn	Val	
145					150					155				_	160
He	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly		Lys	Val	Asn	Phe		He
				165					170	_				175	
Arg	His	Asn			Asp	Gly	Ser			Leu	Ala	Asp		Tyr	Gln
			180					185			_	_	190		
Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp		Pro	Val	Leu	Leu		Asp	Asn	His
		195					200		_		_	205			
Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser		Leu	Ser	Lys	Asp		Asn	Glu	Lys	Arg
	210					215					220	٥,	٠.		***
Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr		Ala	Gly	He	Thr	
225					230					235			_	_	240
Gly	Me t	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Ala	Leu		Tyr	Phe	Ala	Ser		Leu
				245					250		_			255	
Val	Leu	Lys	Ala	Leu	Cys	Thr	Lys	Val	Pro	Glu	Leu	Ile	Arg	Thr	Ile
								13	/23						

260 265 270

Met Gly Trp Thr Leu Asp Phe Leu Arg Glu Arg Leu Leu Gly Trp Ile

275 280 285

Gln Asp Gln Gly Gly Trp Asp Gly Leu Leu Ser Tyr Phe Gly Thr Pro

290 295 300

Thr Trp Gln Thr Val Thr Ile Phe Val Ala Gly Val Leu Thr Ala Ser

305 310 315 320

Leu Thr Ile Trp Lys Lys Met Gly

325

<210> 7

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 7

Cys Leu Ser Ser Arg Leu Asp Ala Cys

5

1

<210> 8

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

⟨400⟩ 8

Cys Asn Ser Arg Leu His Leu Arg Cys

1

5

<210> 9

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 9

Cys Glu Asn Trp Trp Gly Asp Val Cys

1

5

<210> 10

<211> 21

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 10

Trp Arg Cys Val Leu Arg Glu Gly Pro Ala Gly Gly Cys Ala Trp Phe

1

5

10

Asn Arg His Arg Leu

20

<210> 11

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 11

Cys Leu Pro Val Ala Ser Cys

1

<210> 12

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 12

1

Cys Gly Ala Arg Glu Met Cys

⟨210⟩ 13

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 13

Cys Lys Ser Thr His Asp Arg Leu Cys

5

1

<210> 14

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Homing peptide

<400> 14

Cys Gly Asn Lys Arg Thr Arg Gly Cys

1

5

<210> 15

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 15

Ala Pro Arg Pro Gly

1

5

<210> 16

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 16

Lys Gln Ala Gly Asp Val

1

5

<210> 17

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 17

Lys Arg Leu Asp Gly Ser

WO 2004/085653

PCT/JP2004/003956

1

<210> 18

<211> 4

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

5

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Homing peptide

<400> 18

Asp Gly Glu Ala

1

<210> 19

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

<220>

<221> misc_feature

<222> (1).. (2)

 $\langle 223 \rangle$ n is A, C, G or T

<400> 19

<210>	20	

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

<400> 20

ctggcaaagt agaaaagggc cttgtacagc tcgtc

35

<210> 21

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

<400> 21

gcccttttct actttgccag

20

<210> 22

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer

<220>

<221> misc_feature

<222> (1).. (2)

 $\langle 223 \rangle$ n is A, C, G or T

<400> 22

nntctagatc agcccatctt cttcca

26

<210> 23

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer

<400> 23

ccatggcctg cgattgccgt ggtgattgtt tttgtggtgg tatgagcaag ggcgagg 57

<210> 24

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

<220>

22

<221> misc_feature

<222> (1).. (4)

 $\langle 223 \rangle$ n is A, C, G or T

<400> 24

nnnnccatgg cctgcgattg cc

<210> 25

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

<400> 25

tggaaaagca ctgcacgc 18

<210> 26

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer

- <400> 26

ccatggcctg caacggtcgt tgcggtggta tgagcaaggg cgagg 45

<210> 27

- <211> 22
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: Primer
- <220>
- <221> misc_feature
- <222> (1).. (4)
- $\langle 223 \rangle$ n is A, C, G or T
- <400> 27

nnnnccatgg cctgcaacgg tc

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/003956

						PCT/JP200
A.	CLASSIFICATION Int.Cl ⁷ C12 A61	N15/62,	MATTER C12P21/02, A61P35/00	C07K19/00,	C07K14/44,	C07K14/47,
Αœ	ording to Internation	al Patent Class	ification (IPC) or to	both national classi	fication and IPC	
B.	FIELDS SEARCHE	D .				

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁷ C12N15/62, C12P21/02, C07K19/00, C07K14/44, C07K14/47,
A61K38/16, A61P35/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLINE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 2002-355034 A (Japan Science and Technology Corp.), 10 December, 2002 (10.12.02), (Family: none)	1-15
Y	GU, J. et al., A novel single tetracycline- regulative adenoviral vector for tumor-specific Bax gene expression and cell killing in vitro and in vivo., Oncogene 2002, Vol.21, No.31, pages 4757 to 4764	1-15
Y Y	LI, X.Y. et al., Overexpression of BLC-X _L underlies the molecular basis for resistance to staurosporine-induced apoptosis in PC-3 cells., Cancer Res., 2001, Vol.61, No.4, pages 1699 to 1706	1-15

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand
^	to be of particular relevance		the principle or theory underlying the invention
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date	,"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other	"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be
	special reason (as specified)	•	considered to involve an inventive step when the document is
"O" "p"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means . document published prior to the international filing date but later than		combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
'	the priority date claimed	"&"	document member of the same patent family
_	·		
Date	of the actual completion of the international search	Dat	e of mailing of the international search report
	28 April, 2004 (28.04.04)		18 May, 2004 (18.05.04)
		1	
Name	e and mailing address of the ISA/	Aut	horized officer
	Japanese Patent Office	}	
l		Tel	ephone No.
	mile No.	1 101	Conone 140.
Form l	PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)		•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

International application No.
PCT/JP2004/003956

		2004/003956
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ÿ	WO 01/53342 A1 (BURNHAM INST.), 26 July, 2001 (26.07.01), & JP 2003-520808 A & EP 1250355 A1 & US 2001/0046498 A1 & AU 200129494 A & CN 1419565 A	1-15
Y	WO 00/42973 A2 (BURNHAM INST.), 27 July, 2000 (27.07.00), & JP 2002-535258 A & EP 1150701 A2 & AU 200033486 A	1-15
Y	ELLERBY, H.M. et al., Anti-cancer activity of targeted pro-apoptotic peptides., Nat.Med., 1999, Vol.5, No.9, pages 1032 to 1038	1-15
P,X	AOKAGE, T. et al., Green fluorescent protein causes mitochondria to aggregate in the presence of the Bcl-2 family proteins., Biochem.Biophys. Res.Commun., 2004 February, Vol.314, No.3, pages 711 to 716	1-15
•		
•		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/003956

Box No. I	Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet)
1. With rega	and to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed , the international search was carried out on the basis of:
a. typ	e of material
×	a sequence listing
	table(s) related to the sequence listing
b. for	mat of material
	in written format
×	in computer readable form
c. tim	e of filing/furnishing
	contained in the international application as filed
×	filed together with the international application in computer readable form
	furnished subsequently to this Authority for the purposes of search
2. 🔀 In	addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed
	furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the
ap _l	plication as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.
3. Addition	al comments:
ŀ	
ĺ	
1	
į.	
\	
1	•

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C12N 15/62, C12P 21/02, C07K 19/00, C07K 14/44, C07K 14/47, A61K 38/16, A61P 35/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N 15/62, C12P 21/02, C07K 19/00, C07K 14/44, C07K 14/47, A61K 38/16, A61P 35/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLINE (STN)

C.	関連する	と認め	られる文献

	3 と 前6の 24 6名 大田人	5534- 3
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2002-355034 A (科学技術振興事業団) 2002.12.10 (ファミリーなし)	1–15
Y	GU, J. et al. A novel single tetracycline-regulative adenoviral vector for tumor-specific Bax gene expression and cell killing in vitro and in vivo. Oncogene 2002, Vol. 21, No. 31, p. 4757-4764	1–15

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	LI, X. Y. et al. Overexpression of BCL-X _L underlies the molecular basis for resistance to staurosporine-induced apoptosis in PC-3 cells. Cancer Res. 2001, Vol. 61, No. 4, p. 1699-1706	1-15
Ÿ	WO 01/53342 A1 (BURNHAM INST.) 2001.07.26 & JP 2003-520808 A & EP 1250355 A1 & US 2001/0046498 A1 & AU 200129494 A & CN 1419565 A	1-15
Y	WO 00/42973 A2 (BURNHAM INST.) 2000.07.27 & JP 2002-535258 A & EP 1150701 A2 & AU 200033486 A	1-15
Y	ELLERBY, H. M. et al. Anti-cancer activity of targeted pro-apoptotic peptides. Nat. Med. 1999, Vol. 5, No. 9, p. 1032-1038	1-15
P, X	AOKAGE, T. et al. Green fluorescent protein causes mitochondri a to aggregate in the presence of the Bcl-2 family proteins. Biochem. Biophys. Res. Commun. 2004. Feb., Vol. 314, No. 3, p. 711-716	1-15
	·	

第 I 欄 ヌクレオチド又	はアミノ酸配列(第1ページの1. b の続き)
1. この国際出願で開示 以下に基づき国際調	されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 動査を行った。
a. タイプ	区配列表
	□ 配列表に関連するテーブル
b. フォーマット	□ 書面
	コンピュータ読み取り可能な形式
c. 提出時期	出願時の国際出願に含まれる
	× この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された
	出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された
	を又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出 国時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提
3. 補足意見:	·
	·
	·
	·
,	
	•